# N-(2'-aminophenyl)-benzamide derivatives, process for their manufacture and their application in the treatment of neoplastic lilness.

Also published ass Publication number: EP0242851 (A1) 包EP0242851 (B1) Publication date: 1987-10-2B WEIERSHAUSEN UTE; SATZINGER GERHARD DR; VOLLMER KARL-OTTO DR; HERRMANN WOLFGANG DR + US5137918 (A) Inventor(s): PT84737 (B) GOEDECKE AG [DE] + Applicant(s): PH23928 (A) Classifications NZ219974 (A) A61K31/165; A61P35/00; A61P35/02; C07C231/00; - international: C07C231/02; C07C231/12; C07C233/01; C07C233/78; C07C233/80; C07C233/81; C07C233/80; C07C235/86; more >> C07C237/42; C07C67/00; C07C; (IPC1-7); AB1K81/165; Cited documents: C07C108/82 EP0116967 (A1) C07C237/42 - European: GB21\$8998 (A) Application number: EP19870105846 19870421 DE1643264 (A1) Priority number(s): DE19863613571 19860422; DE19863625359 19860726 FR5720M (M)

#### Abstract of EP 0242851 (A1)

1. Cisims for the Contracting States: BE, CH, DE, FR, GB, IT, LI, LU, NL, SE N-2'-(aminophonyi)-berramide derivatives of the general formula it assidigramm: EP0242851,P12,F5 wherein R is en unsubstituted C1 -C4 acylamino group or one substituted with hydroxyi. 1. Cisims for the preparation of N-2'-(aminophenyi)-benzemide derivatives of the general formula it are diagramm: EP0242851,P13,F5 wherein R is an unsubstituted C1 -C4 acylamino group or one substituted with hydroxyi, characterised in that a compound of the general formula it are diagramm: EP0242851,P14,F1 in which R has the same meaning as ebove and A is a reactive acid group, is resolted with a compound of the general formula litib ass diagramm: EP0242851,P14,F2 in which X is an amino group provided with a protective group or tale nitro group, in a manner known per se, the compounds thus obtained of the general formula its sed diagramm: EP0242861,P14,F3 in which X and R have the same meaning as above, are reduced or, by epilting off the protective group, are converted into the corresponding compounds of the general formula II.

Data supplied from the especenet database - Worldwide



Europäisches Patentamt European Patent Office Office européen des brevets

1 Veröffentlichungsnummer:

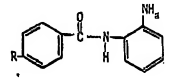
0 242 851 A1

Œ

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (1) Anmeldenummer: ,87105846.7
- (1) Int. Cl.4: C07C 103/82 , A61K 31/165

- Anmeldetag: 21.04.87
- © Priorität 22.04.85 DE 3613571 25.07.86 DE 3625859
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 28.10.87 Patentblatt 87/44
- Benannte Vertragsstaaten:
   AT BE CH DE ES FR GB GR IT U LU NL &E
- Anmelden GÖDECKE AKTIENGESELLSCHAFT
   Salzufer 16
   D-1000 Berlin 10(DE)
- @ Erfinder: Weiereheusen, Ute
  Bundesstrasse 70
  D-7803 Gundelfingen(DE)
  Erfinder: Satzinger, Gerhard, Dr.
  Im Mattenbühl 7
  D-7809 Denzlingen(DE)
  Erfinder: Vollmer, Karl-Otto, Dr.
  Sulzburgerstrasse 66
  D-7800 Freiburg(DE)
  Erfinder: Herrmann, Wolfgang, Dr.
  Zum Baumgarten 13
  D-7802 Merzhausen(DE)
- N-(2'-Aminophenyl)-benzamid-Darivate, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung bei der Bekämpfung neoplastischer Erkrankungen.
- Die Anmeldung betrifft neue Verbindungen der allgemelnen Formel li



II

worin

R Halogen oder eine Niederalkylalkoxy-oder Niederacylaminogruppe, gegebenemfalls substituiert durch eine Hydroxygruppe, bedeutet.

Die Anmeldung betrifft ebenso Herstellungsverfahren der Benzamid-Derivate sowie diese enthaltende pharmazeutische Zubereitungen.

Xorox Copy Caning

#### 0 242 851 .

# N-(2'-Aminophenyl)-benzamid-Derivate Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung bei der Bekämpfung neoplastischer Erkrankungen

Die vorliegende Erfindung befaßt sich mit neuen N-(2'-Aminophenyt)-benzamid-Derivaten. Verfehren zu deren Herstollung, diese enthaltende Arzneimittel und deren Verwendung zur Bekämpfung neoplastischer Erkrankungen.

In der DE-OS 33 05 755 werden Verbindungen der silgemeinen Formel I

R<sup>1</sup>HN NHR<sup>3</sup>

in welcher  $R^{\tau}$ ,  $R^{\tau}$  und  $R^{\tau}$ , die gleich oder verschieden sein können, ein Wasserstoffstom oder eine Methylgruppe bedeuten,

als wirksam bei der Bekämpfung von melignen, proliferativen und autoimmunen Erkrankungen beschrieben. Besonders wirksam eind das 4-Amino-N-(2-aminophenyi)-benzamid und seine N-Monomethylderivate.

Oberraschenderweise wurde nun gefunden, daß die zunächst pharmakologisch für essentiell gehaltene, basische p-Amino-funktion nicht nur nicht verantwortlich für die therepautische Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Substanzen ist, sondem ihre Abwesenheit oder ihre chemische Veränderung in neutrel reaglerende Gruppen durch Substitution bzw. Ihr Ereatz durch nicht-basische Reste zu wirksamen Verbindungen mit überlegener Verträglichkeit führen.

Gegenstand der Erfindung sind somit neue N-2(Amthophenyl)-benzamid-Derivate zur Therapie malfgner, proliferativer und autoimmuner Erkrankungen der allgemeinen Formel (I

worin

30

38

50

5

10

R Halogen oder eine Niederalkylalkoxy-oder Niederacylaminogruppe bedeutet. Niederalkyl-/Niederacyl-umfaßt dabel einen unsubstituierten oder mit Hydroxyl substituierten C, -C, -Rest

Bevorzugt sind dabei Verbindungen der allgemeinen Struktur II, die einen Niederacylaminorest R besitzen, wie

- 1) 4-Acetemino-N-(2'-aminophenyi)-benzamid
- 2) 4-Isobutyrylamino-N-(2'-aminophenyl)-benzamid
- 3) 4-Formylamino-N-(2'-aminophenyi)-benzamid
- 4) 4-(II-Hydroxypropionyl)amino-N-(2'-aminophenyl)-benzamid
- 5) 4-Glycoloyiamino-N-(2'aminophenyl)-benzamid

Die 4-Acylamino-Verbindungen 1) bie 5) sowie die anderen oben aufgeführten, durch eine Halogen-oder Niederalkylalkoxygruppe substituterten N-(2'-Arninophenyi)-benzamid-Derivate der eligemeinen Formel II sind neu. Bekannt let jedoch eine Verbindung mit R = H (Beilstein 18, HW 8, 20), ohne daß deren pharmakologischen Wirkung bisher beschreben wurde.

Ein weiterer Gegenstand der Erlindung ist daher die Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel II, wobei jedoch R zusätzlich auch Wasserstoff sein kann,bei der Bekämpfung neoplastischer Erkrankungen.

Die Verbindungen der aligemeinen Formel II können hergestellt werden, indem man Verbindungen der aligemeinen Formel III a und b:

In welcher A eine reaktive Säuregruppe darstellt, R die obengenannte Bedeutung hat und X eine mit einer Schutzgruppe versehene Aminogruppe oder eine Nitrogruppe bedeutet, in an sich bekannter Welse miteinander umsetzt, die so erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel

In welcher X und R die obengenannte Bedeutung haben reduziert oder durch Abspaltung der Schutzgruppe in die entsprechenden Verbindungen der Formel II überführt.

Die Umsetzung der Verbindungen gemäß Formei Illa mit Verbindungen der Formei Ilib erfolgt in an sich bekannter Welse. Als reaktive Säuregruppen A dienen vor allem die Säurehalogenide, -anhydride oder -imidazolide oder Estergruppen, die eine Umsetzung mit der Aminogruppe erlauben. A bedeutet somit bevorzugt Halogen, Imidazolyi-, Acyl-oder niedere Alkoxyreste.

Als Schutzgruppen für X dienen in der Peptidchemie üblichen Reste, wie z.B. der Benzyl-oder der Carbobenzoxy-Rest.

Die Reduktion kann unter Verwendung geeigneter Katalysatoren (Piatin oder Palladium) mit Wasserstoff so durchgeführt werden, daß einerseits die freien Nitrogruppen zu primären Aminogruppen reduziert werden und andererseits die an den Aminogruppen befindlichen Schutzgruppen hydrogenolytisch abgespalten werden.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe werden vorteilhalt in Form eines pharmazeutischen Präparate verabreicht, welches die Wirkstoffe in freier Form oder in Form einer Mischung mit einem z.B. für die toplsche, enterale (z.B. orale oder rectale) oder parenterale (Intramuskuläre oder Intravenöse) Applikation geeigneten pharmazeutischen organischen oder anorganischen festen oder filüseigen Trägermaterial enthält. Für die Bildung derselben kommen solche Stoffe in Frage, die mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, wie z.B. Gelatine, Lactose, Stärke, Stearylalkohol, Magnesiumstearat, Talk, pfianzliche Öle, Benzylalkohole, Prophylenglykole, Vaseline oder andere Arzneimittelbräger.

Die pharmazeutischen Präparate können z.B. als Tabletten, Dragées, Kapsein, Suppositorien, Salben, Cremes oder in fillssiger Form als Suspensionen oder Emulsionen vorliegen. Gegebenenfalls sind sie sterlieiert und/oder enthalten Hilfsstoffe, wie Konservierungs-"Stabilisierungs-"Netz-oder Emulgiermittel, Lösungsvermittisr oder Salze zur Veränderung des osmotischen Druckes oder Puffer. Sie können auch weltere Wirkstoffe enthalten.

Die anzuwendende Dosis hängt von der Art des zu therapierenden Krankheitsgeschehens und von individuellen Faktoren ab.

im allgemeinen werden Dosen von 10 bis 300 mg. Insbesondere 20 bis 50 mg verabreicht. In basonderen Fällen kann die Einzeldosis auch höher liegen.

#### Beispiel 1

60

55

15

20

#### 4-Acetamino-N-(2'-aminophenyi)-benzamid

30 g (0.1 mol) N-(2'-Nitrophenyl)-4-acetylaminobenzamid werden unter Standardbedingungen in THF mit Pd/C (10%) hydriert. Nach Entfernen des Katalysators wird das Filtrat auf ca. 1/4 eingeengt und der ausgefallene Niederschlag abgesaugt. Eventuell kann das Produkt aus Methanol/THF (1:1) umkristallisiert werden.

Ausbeute: 18.6 g (89% d. Th.)

8chmp.: 243.7°C

Das als Ausgangsprodukt verwendete N-(2'-Nitrophenyl)-4-scetylamino-benzamid wird wie folgt hergeo stellt

41.3 g (0.33 mol) Oxalylchlorid werden bei 0.5°C unter Feuchtigkeitsausschluss zu einer Lösung von 60.3 g (0.83 mol) DMF in 1.5 I trockenem Essigester getropft. Nach 30 Minuten Rühren bei dieser Temperatur fügt man 44.8 g (0.25 mol) 4-Acetamidobenzoesäure zusammen mit 27.7 g (0.35 mol) Pyridin hinzu und entfernt das Eisbad.

Nach 3 Stunden Rühren bei Raumtemperatur versetzt man die Reaktionsmischung mit einer Lösung aus 38 g (0.28 mol) o-Nitroanliin und 27.7 g (0.35 mol) Pyridin in 80 mi trockenem Essigester.

Nach 15 Stunden Rühren bei Raumtamperatur versetzt man mit 500 ml 1N-NaOH, trennt die Phasen und schüttelt die wäßrige Phase noch dreimal mit je 150 ml Essigester aus. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser neutral gewaschen, über Nathumsulfat getrocknet und auf ca. 1/3 eingeengt. Der ausgefallene Niederschlag wird abgesauch und antweder diese Welderschlag wird abgesauch und antweder diese welch welder welch welch

o ausgefallene Niaderschiag wird abgesaugt und entweder durch Umkristaliisation oder Säulenchromatrographie gereinigt.

Ausbeute: 15 g (20% d. Th.)

Schmp.; 205.8°C

25

**35** 

#### Beispiel 2

#### 4-(6-Hydroxypropanoyl)amino-N-(2'aminophenyl)-benzamid

2 g (4.76 mmol) N-(2\*-Nitrophenyl)-4-(3-Benzyloxypropanoylamino)-benzamid werden in 300 ml Ethanol gelöst und unter Zusatz von 1 g Pd/C (5%) bel 80% für 6 Stunden im Autoklaven hydrient. Nach der Filtration wird das Lösungsmittel entfernt und der Rückstand durch Säulenchromatographie (Klesselgel, Methylenchlorid/Methanol 9:1) gereinigt.

Ausbeute: 0-8 g (56%): Schmp.: 198.7°C

Die als Ausgangsprodukte verwendeten Verbindungen werden wie folgt hergestellb

#### 4-(3-Benzyloxypropanoylamino)-benzoesฉีบาย

40 8.09 g (59 mmol) p-Aminobenzoesäure werden zusammen mit 4.98 g (63 mmol) Pyridin in 100 ml Dioxan gelöst und bei 15°C mit 11.7 g (59 mmol) 3-Benzyloxypropionsäurechlorid (J.C.S. Perkin I, 1976, 2235) in 2 ml Dioxan versetzt.

Nach 3 Stunden Rühren bei Raumtemperatur versetzt man die Reaktionsmischung, mit 300 mi Wasser. Der ausgefallene Niederschlag wird abgesaugt, mit Wasser gewaschen und getrocknet. Das Produkt wird ohne weitere Reinigung in die nächste Stufe eingesetzt.

Ausbeute: 15.7 g (89%) Schmp.: 162-164°Sintem > 200°C Zersetzung

N-(2'-Nitrophenyl)-4-(3-Benzyloxypropanoylamino)benzamid wird in Analogie zu Béispiel 1 hergestellt. Eingesetzte Mengen:

12 g (40.1 mmol) 4-(3-Benzyloxypropanoylamino)-benzoesaure

6.8 g (0.13 mmol Oxalyichlorid

9.7 g (0.13 mol) Dimethyllormamid

2x4.5g Pyridin

6.1 g (44.1 mmol) 0-Nitroanilin

280 ml gatrockneter Essignster

Das Rohprodukt wurde durch Säulenchromatographie (Kleselgel, Essigester/n-Hexan 1:5, 1:1) gereinigt. Ausbeute: 3.5 g (21%) Schmp.; 140 °C

#### Beispiel 3

#### 4-Isobutyrylamino-N-(2'-aminophenyi)benzamid

13.1 g (40 mmal) N-(2'-nitrophenyi)-4-isobutyryiaminobsnzamid werden mit Pd/C (10%) in 400 mi Tetrahydrofuran unter Standardbedingungen hydriert. Nach Einengen der Lösungsmittels auf 120 ml werden die ausgefallenen Kristalle abgesaugt. Ausbeute: 10.2 g (86%), 8chmp.: 247.6°C

Die als Ausgangsprodukte verwendeten Verbindungen werden wie folgt hargestellt:

10

#### 4-isobutyryisminobenzoesäure

50 g (0.36 moi) p-Aminobenzoesäure und 30 g (0.38 mol) Pyridin werden in 600 ml Dioxan gelöst und 15 bel 15°C unter Feuchtigkeitsausschluß tropfenweise mit 40.5 (0.98 mol) isobuttersäurschlorid versetzt. Nach 2 Stunden Rühren bei Raumtemperatur werden 600 ml Wasser unter kräftigem Rühren zugegeben. Der ausgefallene Niederschlag wird abgesaugt, mit Wasser gewaschen, getrocknet und aus Dilsopropylether/Essigester (3:4) umkristallisiert. Ausbeute 22 g (30%), Schmp.: 241 °C

N-(2'-Nitrophenyl)-4-isobutyrylaminobenzamid:

N-(2'-Nitrophenyi)-4-isobutyrylaminobenzamid wurde unter den Reaktionsbedingungen gemäß Beispiel 5 hergestellt.

Nach Zugabe von Pyridin/c-Nitroanilin wurde die Reaktionalösung 15 Stunden bei Raumtemperatur und 5 Stunden bei Siedetemperatur gerührt

Eingesetzte Mengen:

54.6 g (74.68 mmol) Dimethylformamid

1.5 I trockener Essigester

37.3 g (89.42 mmol) Oxalyichlorid

47 g (22.63 mmol) 4-isobutyrylaminobenzoesäure

25.8 g (32.36 mmal) Pyridin

ao '34,4 g (24.89 mmol) o-Nitroanilin

25.6 g (82.98 mmol) Pyridin

Die Substanz wurde aus Essigester umkristallielert.

Ausbeute: 13.3 g (18%), Schmp.: 237.6°C

#### Beispiel 4

### 4-Glycoloylamino-N-(2'-aminophenyi)-benzamid

6.08 g (15 mmol) N (2'-Nitrophenyl)-4-Benzyloxyacetaminobenzamid werden in 400 ml Ethanol und 200 ml Tetrahydrofuran gelöst und 19 Stunden bei 80°C und 50 bar-H<sub>2</sub>Druck mlt Pd/C 5% (3 g) hydriert. Der Autoklaveninhalt wird heiß filtriert und das farbiose Filtrat zur Trockne eingeengt. Der kristelline Rückstand wird aus 800 ml Methanol umkristelilsiert.

Ausbeute: 2.8 g ( 63.2%) 5chmp.: 221-223°C

Die als Ausgangsprodukte verwendeten Verbindungen wurden wie folgt hergestellt:

#### 4-Benzyloxyacetaminobenzoesäure

35.7 g (0.28 mol) p-Aminobenzoesäure werden ausammen mit 23.7 g (0.30 mol) Pyridin in 420 ml Dioxan gelöst und bei 15°C mit 61.7 g (0.28 mol) Benzyloxyessigsäurechlorid (Heterocyclic Cham. 15, 601, 1978) tropfenwelse versetzt. Nach 2 Stunden Rühren bei Raumtemperatur versetzt man die Reaktionsmischung mit 300 mi Wasser. Der ausgefallene Niederschlag wird abgesaugt, mit Wasser gewaschen und getrocknet. Das Produkt wird ohne weitere Reinigung in die nächste Stufe eingesetzt,

Ausbeute: 73 g (98.3%), Schmp.: 178-178°C

#### N-(2-Nitrophenyl)-4-Benzyloxyacetaminobenzamid

28.5 g (0.39 mol) trockenes Dimethylformamld in 910 ml trockenem Essigester werden unter Stickstoffatmosphäre bei 2°C mlt 21.5 g (0.17 mol) Oxelylchlorid tropfenweise versetzt. Nach 80 Minuten Rühren bei 2-5°C gibt man eine Suspension aus 37.2 g (0.13 mol) 4-Benzyloxyacetataminobenzoesäure und 14.4 g (0.18 mol) Pyridin in 65 ml Essigester zu und entfemt des Eisbad.

Nach 2 1/2 Stunden Rühren bei Raumtemperatur versetzt man die Reaktionsmischung mit einer Lösung von 19.8 g (0.14 mol) o-Nitroanliin und 14.4 g (0.18 mol) Pyridin in 65 ml Essigester.

Nach 1, Stunde Rühren bei Raumtemperatur wird 3 Stunden zum Sieden arhitzt. Nach dem Abkühlen wird mit 800 ml 1N-NaOH versetzt und die Phasen getrennt. Die wäßrige Phase wird nach 2x mit Essigester ausgeschültelt. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wesser neutral gewaschen und über Natriumsulfat getrocknet.

Das Lösungsmittel wird auf 150 ml eingeengt und die ausgefallenen Kristalle werden abgesaugt und aus 700 ml Ethanol umkristallisiont Ausbeute: 18 g (24.7%) Schmp.: 128 - 180°C

# Beispiel 5

15

20

68

#### 4-Formylamino-N-(2'-aminophenyi)benzamid

#### N-(2-Aminophenyi)-4-formylamidobenzamid

1.92 g (67.3 mmol) N-(2-Nitrophenyl)-4-formylamidebenzamid werden mit Pd/C (10%) in 500 mi Tetrahydrofuran unter Standardbedingungen hydrisrt. Nach Entfemen des Katalysators wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der kristalline Rückstand sus Tetrahydrofuran/-Diisopropylether (1/1) umkristallistert.

Ausbeute: 1.5 g (88.5%), Schmp.: 196.7°C (Z)

Die als Ausgangsprodukt verwendete Verbindung wurde wie folgt hergestellt:

#### N-(2-Nitrophenyi)-4-formylamidobenzamid

7.9 g (0.11 mol) Dimethylformamid und 80 ml trockener Essigester werden unter Stickstoffatnosphäre bei 0-5°C mit 5.9 g (46.8 mmol) Oxalylchlorid tropfenweise versetzt. Nach 30 Minuten Rühren bei dieser Temperatur wird die Reaktionemischung mit 6.95 g (36 mmol) Formyl-4-amldobenzoesäure (Chem. Ber. 23, 3825, 1890; Beilsteins Handbuch der Organischen Chemie, Springer Verlag, 14, 432, 1981) und 4,3 g (54 mmol) Pyridin versetzt und das Eisbad entfemt. Nach 3 Stunden Rühren bei Raumtemperatur wird die Lösung mit 5,47 g (39.6 mmol) o-Nitroanilin in 16 ml trockenem Essigester versetzt und 15 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Anschlisßend wird die Lösung mit Ammoniak alkalisiert, mit Wasser gewaschen und über Natriumaulfat getrocknet. Nach Entfernen des Lösungsmittels bleibt ein kristalliner Rückstand, der aus Essigester umkristallisiert wird.

Ausbaute: 1.5 g (14.6%), Schmp.: 287.0°C

#### 48 Biologisches Verhalten im Vergleichsversuch

4-Acetamino-N-(2'-aminophanyi)-benzamid wurde als Beispiel der erfindungsgemäßen Wirkstoffe im Vergleich zum Standard 4-Amino-N-(2'-aminophenyi)-benzamid, für welchen in vitro und in vivo ausgeprägte inhibition verschiedener experimenteller Tumoren bekannt ist, auf Antitumorwirkung geprüft.

Die Testung wurde in vitro im "Colonmetric Cytotoxity Assay" an L 1210 und Mammaadenooarcinom 16C Tumorzellen durchgeführt. Substanzen mit IC<sub>IR</sub> Werten ≤ 250 μg/ml worden in diesem Testsystem als cytostatisch aktiv beurteilt.

Es konnte gezeigt werden (s.Tab.1), daß der erfindungsgemäße Wirkstoff 4-Acetamino-N-(2:amino-phenyl)-benzamid

- ausgeprägt cytostatisch wirkt
- 2. eine mit dem Vergleichsstandard etwa gleiche cytostatische Aktivität aufweist.

Tab. 1

86

40

45

50

5	L 1210 Colorimetric cytotoxicity assay				
	Test Substanz	IC <sup>\$0</sup> µg/ml			
10	4-Acetamino-N-(2'-aminophenyl)-benzamid 4-Amino-N-(2'-aminophenyl)-benzamid 4-Methylamino-N-(2'-aminophenyl)-benzamid	3.75 2.78 4.04			
15	Mamma Adenocarcinom 16c cytotoxicity assay				
	Test Substanz	IC <sub>50</sub> µg/ml			
20	4-Acetamino-N-(2'-aminophenyl)-benzamid 4-Amino-N-(2'-aminophenyl)-benzamid 4-Isobutyrylamino-N-(2'-aminophenyl)-	0.73 0.69			
28	benzamid 4-Formylamino-N-(2'~aminophenyl)-benzamid 4-(β-hydroxypropionyl)amino-N-	0.32 0.40			
	(2'-aminophenyl)-benzamid 4-Glycoloylamino-N-(2'-aminophenyl)- benzamid	0.77 0.62			

Überraechenderweise wurde gefunden, daß der erfindungsgemäße Wirkstoff 4-Acetamino-N-(2'emino-phenyl)-benzamid bei akuter intragastraler Verabreichung beträchtlich weniger toxisch ist als der Vergleichsstandard. Dies wurde im orientierenden Versuch (n = 4) an männlichen Mäusen zur Ermittlung der LD<sub>30</sub> bei 7 Tage-Beobachtung nachgewiesen (s.Tab.2).

Tab. 2

Akute intragastrale Toxizită	ute intragastrale Toxizität, Maus o				
Testsubstanz	LD <sub>50</sub> mg/kg				
4-Acetamino-N- (2'~aminophenyl)-benzamid	1600				
4-Amino-N- (2'-aminophenyl)-benzamid	625				

In phamakokinetischen Versuchen en Ratten konnte eine verminderte Resorption als mögliche Ursache der wesentlich verbesserten akuten Verträglichkeit das erfindungsgemäßen Wirkstoffs im Vergleich zum Standard ausgeschlossen werden: Die intestinale Resorption der Substanz erfolgt rasch, vollständig und dostsilnear.

Die Bioverfügbarkeit des erfindungsgemäßen Wirkstoffs ist 100%: Es wurde kein statistisch signifikanter Unterschied der AUCs nach Gabe von 10 mg/kg l.v. und i.g. bei Ratten gefunden (s.Abb.1).



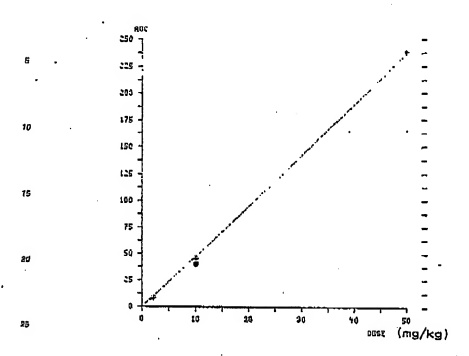


Abb.1: AUC, Ratte, nach Verabreichung von 4-Acetamino-N-(2'-amino-phenyl)-benzamid.

# i.g. Verabreichung (2 mg/kg; 10 mg/kg; 50 mg/kg)

• i.v. Verabreichung (10 mg/kg)

Neben seiner besseren Verträglichkeit zeichnet sich der erfindungsgemäße Wirkstoff gegenüber dem Vergielchestandard auch durch eine längere Halbwertzeit aus (s.Abb. 2, 8), wodurch es möglich ist, cytostatische Wirkspiegel über längere Zeiträume aufrecht zu erhalten.

8

10

16

20

#### 0 242 851

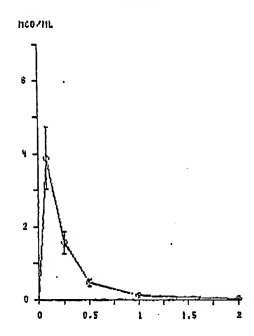


Abb. 2: Mittlerer Plasmaspiegel von 4-Amino-N-(2'-amino-phenyi)-benzamid bei Ratten nach einmaliger Verabreichung von 10 mg/kg i.g. (n = 4). Halbwertzeit (t1/2)  $\sim$  15 Minuten.

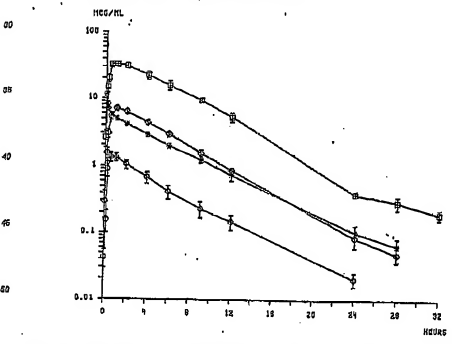


Abb. 3: Mittlerer Plasmaspiegel von 4-Acetamino-N-(2'-amino-pheny!)-benzamid bel Ratten nach einmaliger Verabreichung von + 10 mg/kg i.v. (n = 5), o 2 mg/kg i.g. (n = 5), \$\to\$ 10 mg/kg i.g. (n = 6), \$\to\$ 50 mg/kg i.g. (n = 5). Halbwertzelt (t1/2) \$\sigma 4,2 - 4,5 Stunden.

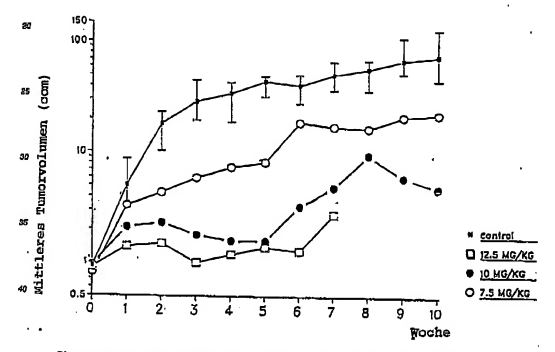
15

D 242 851

Die In-Vivo Aktivität von 4-Acetylamino-N-(2-aminophenyl)-benzamid wurde getestet gegen das primäre Mammaadenokarzinom, induzient in weiblichen SD-Ratten durch drei einzelne i.V. Injektionen von Methylnitrosohamstoff am 50., 71. und 92. Lebenstag. Sobald das Tumorvolumen ≥ 0,8 cm² erreichte, wurde nach Randomisierung der Versuchstiere die Therapie bagonnen. Die Testsubstanz wurde tritragastral in Dosen von 7,5, 10,0 und 12,5 mg/kg/Tag 5 x Woche in 6 Wochen verabreicht. Mittlere Tumorvolumen wurden wöchentlich bestimmt und mit unbehandelten Kontrolitieren verglichen.

Aus Abb. 4 ist ersichtlich, daß 4-Acetylamino-N-(2'-aminophenyl)-benzamid das Turnorwachstum deutlich beeinflußt in dosleabhängiger Weise bis zur vollständigen Verhinderung des Turnorwachstums in der Gruppe mit der höchsten Doslerung.

# Abb. 4 Aktivität von 4-Acetamino-N-(2'-aminophenyl)benzamid gegen Methylnitrosoharnstoff-induziertes Mamma-Adenokarzinom in SD-Ratten



Die erfindungsgemäßen Substanzen stellen demnach gegenüber dem Vergleichsstandard 4-Amino-N-(2-aminophenyl)-benzamid in wesentlichen biologischen Parametern deutlich verbesserte, dabei gegenüber L 1210 Leukämie-Zellen gleich wirksame und gegenüber Mammaadenokarzinom 18C wirksamere Gytostatika dar.

Die erfindungsgemäßen Substanzen haben demnach therapeutische Bedeutung und stellen Mittel dar zur

- -systemischen und/oder toplschen Behandlung maligner Neoplasien
- -Behandlung benigner proliferativer Erkrankungen
- -Behandlung von Störungen des zellulären und humoralen immunsystems.

Die Möglichkeit der Kombination mit Therapeutika, von denen zu erwerten ist, daß sie die gewünschten Effekte verstärken und günstig beeinflussen, ist mit eingeschlossen.

#### Ansprüche

1.) N-2'-(Aminophenyl)-benzamid-Derivate der allgemeinen Formel II

worin

10

75

20

35

40

60

R Halogen oder eine Niederalkylalkoxy-oder Niederacylaminogruppe bedeutet.

- 2.) Verbindungen nach Anspruch 1, worln R ein Acylaminorest mit bis zu 4 Kohlenstoffstomen ist.
- 3.) 4-Acetamino-N-(2'-aminophenyl)-benzamid.
- 4.) 4-labbutyrylemino-N-(2'-aminophenyl)-benzamid.
- 5.) 4-Formylamino-N-(2'-eminophenyl)-banzamid.
- 6.) 4-(A-Hydroxypropionyl)amino-N-(2'-aminophenyl)-benzamid.
- 7.) Glycoloylamino-N-(2'-aminophenyi)-benzamid
- 8.) Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der allgemeinen Formel III a und b:

85 
$$(III a) + b)$$
.

in welcher A eine reaktive Säuregruppe derstellt. R die obengenannte Bedeutung hat und X eine mit einer Schutzgruppe versehene Aminogruppe oder eine Nitrogruppe bedeutet. In an sich bekannter Weise mitelnander umsetzt, die so erhaltenen Verbindungen der allgemalnen Formel IV.

in welcher X und R die obengenannte Bedeutung haben, reduziert oder durch Abspaltung der Schutzgruppe in die entsprechenden Verbindungen der Formel II überführt.

9.) Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel I,

in welcher R', R' und R' gleich oder verschieden sein können und Wasserstoff, Halogen, eine Niederalkylalkoxy-oder eine Niederacylaminogruppe bedeuten, bei der Bekämpfung neoplastischer Erkrankungen,

10.) Arzneimittel enthaltend Verbindungen der allgemeinen Formel I neben Zusatz-und Hilfsstoffen zur Bekämpfung neoplasöscher Erkrenkungen.

5

70

15

20

. 30

35

50

#### 0 242 851

Patentansprüche für die folgenden Vertragssteaten: AT, ES, GR

1.) Verfahren zur Herstellung von N-2'-(Aminophenyl)-benzamid-Derivaten der allgemeinen Formel II

worln

R Halogen oder eine Niederalkylalkoxy-oder Niederacylaminogruppe bedeutet, dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der allgemeinen Formel III a und b:

$$(III a) + b)),$$

in welcher A eine reaktive Säuregruppe darstellt, R die obengenannte Bedeutung hat und X eine mit einer Schutzgruppe versehene Aminogruppe oder eine Nitrogruppe bedeutet, in an sich bekennter Weise miteinander umsetzt, die so erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel IV,

in welcher X und R die obenganannte Bedeutung haben.

reduziert oder durch Abspaltung der Schutzgruppe in die entsprechenden Verbindungen der Formel il liberführt.

- 2.) Verfahren zur Herstellung von Verbindungen nach Anspruch 1, worin R ein Acylaminorest mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen ist.
  - 3.) Verfahren nach Anspruch 1 zur Herstellung von 4-Acetamino-N-(2-aminophenyl)-benzamid.
  - 4.) Verfahren nach Anspruch 1 zur Herstellung von 4-Isobutyrylamino-N-(2'-aminophenyi)-benzamid.
  - 5.) Verfehren nach Anspruch 1 zur Herstellung von 4-Formylamino-N-(2-aminophenyl)-benzamid.
- 6.) Verfahren nach Anspruch 1 zur Herstellung von 4-(6-Hydroxypropionyl)amino-N-(2-aminophenyl)benzamid.
  - 7.) Verfahren nach Anspruch 1 zur Herstellung von Glycoloylamino-N-(2'-aminophenyl)-benzamld.
  - 8.) Verfahren zur Herstellung von Arzneimitteln, welche mindestens ein Benzamid-Derivat der allgemeinen Formel i

enthelten, worin Ri, Ri und Ri, die gleich oder verschleden sein können, und Wasserstoff, Halogen eine Niederakylalkoxy-oder eine Niederacylaminogruppe bedeuten, in Verbindung mit festen oder flüssigen pharmazeutischen Träger und Hilfsetoffen zur Bekämpfung neoplastischer Erkrankungen.



#### EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Asmettung

EP 87 10 5846

	EINSCHL	ägige dokume	NTE		'
Kalegoiro	Kennzeichnung des Dow der r	iments mit Angaba, soweit naligeblichen Telle	erfordarlich,	Beldin Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CI.4)
X,P	CHEMICAL ABSTRANT. 7, 18. Augusta, 7, 18. Augusta, 7, 20. Augu	ust 1986, Seissungsnr. 60 US; V.K. al.: on and hydrodes. II.	ite 01640, olysis		C 07 C 103/82 A 61 K 31/165
A	CHEMICAL ABSTRANT. 19, 11. Nov 39, Zusammenfas Columbus, Ohio, et al.: "Effect p-aminobenzoyl- (Goe 1734) agai and human tumor CHEMOTHER. PHAR 15(1), 88-90	ember 1985, sungenr, 153 US; F. LELI Liveness of O-phenylened nst mouse, r	Seite 473b, EVELD ismine at, ANCER	1	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. CI.4)
	CHEMICAL ABSTRA 23, 6. Juni 197 Zusammenfassung Columbus, Ohio, et al.: "4-Hydra derivatives of ebiological activations." J. CHEM. 1974,	7, Seite 515 snr. 171034u US; A.M. IS; oxybenganili expected vity", & EGY	, LAM de	1	C 07 C 103/00
	<b>-</b> .		/		
Der vo	rliegende Recherchenbericht wur				
I	Recherchenort SERLIN	Abschlußdatum de 06-07-19		PROBE	Prüler RT C.L.
von b andor techn nloht Zwisc	EGDRIE DER GENANNTEN DI esonderer Bedeulung ellein b esonderer Bedeulung in Verb en Verölfentlichung derselbe ein Verölfentlichung schriftliche Offenbarung henliteratur findung zugrunde liegende Ti	indung mitelner n Kategoria n Kategoria	O: in der Anr L: aus ander	u Grguget at reignus suse vulleigsgar	it, das jedoch erst am oder m veröffentlicht worden ist (Ohrtes Dokument geführtes Dokument alenitamille, Oberein-



# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmoldung

EP 87 10 5846

	EINSCHL	Seite 2		
alegorie	Kananahatina dan Balaumanta mit Angaha anyait sutaw		Botniit Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (IN) CI.4)
A	EP-A-0 116 967 * Seite 3, Zei 305 755 (Kat.	le 4 * & DE - A - 3	1	
A	GB-A-2 135 998 ROCHE) * Seite 6, Bei		1	
A	DE-A-1 643 264 * Anspruch *	(Basf)	1,8	
A	FR-M- 5 720 * Anspruch 1 *	(WARNER LAMBERT)	1	
		II jul had a <sub>ll</sub>		
	•	•		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)
				•
	٠			
		•		
Der vo	rlægendo Recherchenbericht wu	rde für alla Patentansprüche erstellt.		
BERLIN Abschlußdatum der Recherche 06-07-1987			PROBE	From: ERT C.L.
ven b Von b andar techn nichts	EGORIE DER GENANNTEN D esonderer Bedeutung ellein i esonderer Bedeutung in Verk en Verötlentlichung derselbe eller in der Bedeutung eller in der Bedeutung hen illeratur fündung zugrunde liegende T	petrachtet nach di pindung mit einer D: in der / un Kategorie L: aus and	em Anmeldedett Anmeldung ange dem Gründen er	nt, das jedoch erst am oder m varöffentlicht worden ist stöhrtes Dokument igslührtes Dokument atontiamilie, üperein-